(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-100442

(43)公開日 平成6年(1994)4月12日

(51) Int.Cl.⁵

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

A 6 1 K 31/195

AAA

9283-4C

AAE 9283-4C

審査請求 未請求 請求項の数1(全 5 頁)

(21)出顯番号	特顧平4-248247	(71)出願人 000001904
		サントリー株式会社
(22)出願日	平成4年(1992)9月17日	大阪府大阪市北区堂島浜2丁目1番40号
		(72)発明者 藤居 亙
	i	大阪府三島郡島本町若山台1丁目1番1号
		サントリー株式会社生物医学研究所内
		(72)発明者 諏訪 芳秀
	·	大阪府三島郡島本町若山台1丁目1番1号
		サントリー株式会社生物医学研究所内
		(72)発明者 永井 元
		大阪府三島郡島本町若山台1丁目1番1号
		サントリー株式会社生物医学研究所内
	•	(74)代理人 弁理士 潟港 恭三 (外6名)
		最終質に続く
		取除貝に続く

(54) 【発明の名称】 抗ストレス剤

(57) 【要約】

【構成】 Lーテアニンを有効成分とする抗ストレス剤。 【効果】安全性の高い有効成分を含んでいるから、使用 上の特別な制限はなく、そのため嗜好飲料的性格を持た せて、ストレスの予防および/または軽減のために常用 することが可能である。 1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 Lーテアニンを有効成分とする抗ストレス 剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、L-テアニンを有効成 分とする抗ストレス剤に関する。さらに詳しくは、スト レスによって生じる精神的及び身体的疾患を予防または 軽減する薬剤に関する。

[0002]

【従来技術】高度でしかも複雑に入り組み、24時間休 むことなく活動する現代社会では、人は様々なタイプの 物理・化学的、心理的、社会的ストレスに曝されてい る。特に、複雑な人間関係の中で生きている現代人にと って、ストレスを構成するものとしては心理的な要因が 大きい。

【0003】心理的ストレスとそれが引き起こす様々な 症状については、種々の研究が行われており、例えば、 心理的ストレスが大脳で感知されると、広範な脳部位で 不安や緊張といった精神症状を引き起こすと報告されて いる(田中正敏:代謝、Vol. 26, p122-131, 1989)。

【0004】また、これらのメカニズムとして、視床下 部から副腎皮質刺激ホルモン放出因子(CRF)が放出 され、それに呼応して下垂体から副腎皮質刺激ホルモン (ACTH) の分泌が増加し、ACTHは副腎皮質のコ ルチコイドを分泌することにより、生体防御機構が働く ことが報告されている(Brandenberger, G. et al: Bio 1. Physiol. Vol.10, p239-252, 1980).

【0005】一方、視床下部は自律神経の中枢でもある 30 がない。 から、交感神経が刺激されてノルアドレナリンが分泌さ れる。交感神経は副腎髄質にも分布しており、その刺激 により、アドレナリンが血中に放出され、これらのカテ コールアミンの作用により、心拍数や血圧の上昇、顔面 の紅潮などの身体的変化が出現すると考えられている (Dimsdale, JE., Moss, J.: J. Am. Med. Assoc. Vol. 243, p340-342, 1980).

【0006】ストレスが強力であったり、長期間続いた りすると、全身の諸臓器に影響を及ばし、その結果重篤 な心身症、すなわち、消化性潰瘍、虚血性心疾患、脳血 管障害、高血圧、抗脂血症などを引き起こすこともあ る。

【0007】現在、ストレスの軽減をはかったり、疾患 の予防の目的に使用されている薬は、主にペンゾジアゼ ピン系の抗不安薬と睡眠薬である。これらは比較的安全 性の高い薬であるが、習慣性や副作用を併せ持つことか ら、日常生活における一時的なストレスに対して、頻繁 に服用するのは好ましくない。また、連用後その使用を 中断すると反跳現象が起こり、かえって症状が悪化する 場合さえあり、理想的な抗ストレス剤とは言い難い。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】このように、現代社会 におけるストレス負荷の増大とストレスの与える精神衛 生上のみならず、生体に及ぼす深刻な影響を考慮する と、真に有効で安全な抗ストレス剤の開発が望まれてき た。特に予防的見地からは、食品や嗜好品に活用できる 抗ストレス性素材の開発が望まれてきた。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、このよう 10 な抗ストレス作用を有する物質を、ラットにアドレナリ ンのβ-受容体のアゴニストであるイソプロテレノール を投与した時の心拍数上昇に対する抑制効果を指標に、 鋭意スクリーニングを行い、L-テアニンが、イソプロ テレノールによって誘起される心拍数上昇を著しく抑制 することを見出した。

【0010】本発明者らは、さらに、このL-テアニン が、ヒトの計算作業ストレス負荷時における心拍数の増 加および血圧の上昇を抑えることを見出し、本発明を完 成した。すなわち、本発明はL-テアニンを有効成分と ノルアドレナリンの放出が亢進し、それが引金となって 20 して含有し、ストレスの軽減や心身症の予防、治療を目 的とする抗ストレス剤を提供するものである。

> 【0011】本発明に使用するLーテアニン(L-Glutam ic acid- r-monoethylamide) は、茶の葉に含まれてい るグルタミン酸誘導体で、旨味の主成分である。その含 有量は、他のアミノ酸よりも高く、玉露(上)で246 96mg%、煎茶(並)で652mg%と報告されている (茶研報 No. 40, 65, 1973)。また、呈味を用途とする 食品添加物として使用されており、その添加量には制限

> 【0012】 Lーテアニンの薬理作用としては、マウス を用いた実験において、カフェインによって誘発される けいれん死や運動量の増加に対して拮抗することが報告 されており (Chem. Pharm. Bull. Vol. 19, p1257-1261, 1971,薬学雑誌, Vol. 95, p892-895, 1975) 、 Lーテア ニンは茶の葉に含まれているカフェインの作用を緩和す るものと考えられているが、L-テアニンがストレスを 軽減するとの報告はない。

【0013】本発明の抗ストレス剤の有効成分であるし ーテアニンは、そのまま使用してもよいが、好ましくは 薬学的に許容されうる塩、たとえば塩酸塩の形で、賦形 剤、担体等の薬品及び食品分野で慣用の補助成分、たと えば乳糖、ショ糖、液糖、蜂蜜、ステアリン酸マグネシ ウム、オキシプロピルセルロース、各種ピタミン類、ク エン酸、リンゴ酸、香料、無機塩などとともに、カブセ ル剤、錠剤、粉末剤、顆粒剤、ドリンク剤、注射剤、点 滴剤等に製剤することができる。更に、アルコール飲料 やミネラルウォーターに用時添加する易溶性製剤として

50 【0014】ドリンク剤の場合、必要に応じ、他の生理

活性成分、ミネラル、ビタミン、ホルモン、栄養成分、 香味剤等を混合することにより、嗜好飲料的性格を持た せることも可能である。

【0015】L-テアニンは、マウスを用いた急性毒性 試験において、2 g/kg 経口投与で死亡例はなく、一般 症状及び体重等に異常は認められず、非常に弱毒または 無害の物質である。

【0016】本発明のレーテアニンをストレスの予防ま たは軽減剤として用いるには、後述の実施例で、ヒトに 心拍数及び血圧の上昇抑制効果から判断して、レーテア ニンとして3 mg/kg以上を投与すれば充分な効果を得る ことができる。Lーテアニンの投与量に特に上限は存在 しないが、Lーテアニンの特有の呈味と経済性を考慮す れば一般に300 mg/kg程度を越えないことが好まし い。従って、本発明の抗ストレス剤がその効果を充分に 発揮するためには、L-テアニンを1回服用当り0.2 ~20g(より好ましくは0.2~2g)含有すること が好ましい。

【0017】本発明のLーテアニンを抗ストレス剤とし 20 て用いるには、ストレス負荷が予想される時、またはス トレス負荷時に服用して、ストレスの予防または軽減を 計る他、常用により、ストレスを予防または軽減するこ とができる。

【0018】本発明に用いるL-テアニンは、後述の実 施例から明らかなように、ラットにアドレナリンのβ-受容体のアゴニストであるイソプロテレノールを投与し た時の心拍数上昇を抑制する。また、本発明のドリンク 剤は、後述の評価例に示すように、計算作業ストレス負 荷による血圧および心拍数の上昇を抑制する。

【0019】 L-テアニンの抗ストレス効果の作用機序 は未だ明かではないが、後述の実施例および評価例の結 果が示すように、アドレナリンのβ-受容体のアゴニス トであるイソプロテレノールの心拍数上昇作用に拮抗し たことや、ストレスの負荷によって生じた交感神経緊張 状態(心拍数及び血圧の上昇)を緩和したことから、L ーテアニンは、ストレスによって遊離が亢進されるカテ* *コールアミンの作用に対して拮抗するためと考えられ る。

[0020]

【実施例】次に実施例によって本発明をさらに説明する が、本発明の範囲はこれらのみに限定されるものではな

【0021】実施例1. イソプロテレノールの心拍数上 昇作用に対する抑制効果

試験動物は、7週齡のウイスター系雄性ラット(体重3 計算作業ストレスを負荷した時にL-テアニンが示した 10 00~320g)を日本クレア(株)より購入し、1週 間の予備飼育の後、実験に用いた。飼育条件は、室温2 3±2℃、湿度55±5%、換気回数12~15回/時 間(オールフレッシュエアー方式)、照明時間(12時 間/日、午前7時点灯、午後7時消灯)に設定された飼 育室でポリイソペンテンケージ(日本チャールズリバー (株)) 製、292×440×200Hmm) に3匹ずつ飼育とし た。飼料は固形飼料 C E - 2 (日本クレア (株) 製) を 用い、飲料水は自由に摂取させた。

> 【0022】イソプロテレノールは生理食塩水に溶解 し、投与量が 0.5mg/kg になるように調製した。また、 Lーテアニンは投与量が2 g/kg になるように生理食塩 水に溶解して試験に供した。

【0023】ラットは1群6匹とし、規定量のL-テア ニンをラットに経口投与し、30分後にイソプロテレノ ールを腹腔内投与した。イソプロテレノール投与10分 後にラット尾動脈圧・脈拍測定装置 (夏目製作所 (株) 製)を用いて尾を50℃で3分間加温後、心拍数を測定 した。実験結果は平均値±標準誤差で表示し、有意差検 定にはStudent のt-検定を用いた。

【0024】結果は表1に示すように、イソプロテレノ ール投与により心拍数は有意に上昇し(有意差5%以 下)、L-テアニンは、2 g/kg 投与でイソプロテノー ルによる心拍数の上昇を著しく抑制した(有意差5%以 .下)。

[0025]

【表1】

イソプロテレノールによる心拍数上昇に対するL-テアニンの影響

群	L-テアニン	イソプロテレノール	心拍数/分	土 標準誤差
1	_	· <u>-</u>	4 3 4.0	±18.0
2	-	0.5 mg/kg i.p.	5 0 4.0	± 2 4 . 4 ¹)
3	2 g/kg p.o.	0.5 mg/kg i.p.	456.0	±44.62)

N=6-: 投与せず 【0026】実施例2.カプセル剤の製造

1): 群1 (対照群) に比べて有意差あり (P(0.05)

2): 群2 (比較群) に比べて有意差あり (P(0.05)

50

a. 処方(1カプセルあたり)

L ーテアニン	200	og
乳糖	198	œ
ステアリン酸マグネシウム	2	mg
	400	

b. 製法

処方に従ってLーテアニンと乳糖を混合し、打錠後粉砕 したものに処方量のステアリン酸マグネシウムを混合し た。混合物を400 或づつ2号カプセルに充填して、1カ を製造した。

【0027】実施例3. 粉剤の製造

a. 処方(1剤あたり)

L - テアニン	200 mg
乳糖	795 mg
オキシプロピルセルロース	5 mg
	1000 mg

b. 製法

処方に従ってレーテアニン、乳糖およびオキシプロピル セルロースを混合し、少量の水を加えて練合機で練合 20 た。 後、整粒し、乾燥して再び整粒、篩分して1000mgづつ分 包して、1剤あたり200 皿のLーテアニンを含有する粉 剤を製造した。

【0028】実施例4. ドリンク剤の製造

a. 処方

レーテアニン	20 g
DLー酒石酸ナトリウム	0.1 g
コハク酸	9 mg
液糖	800 g
クエン酸	12 g
ピタミンC	10 g
香料	15 ml
塩化カリウム	1 g
硫酸マグネシウム	0.5 g

b. 製法

処方に従って上記の成分を蒸留水 8 1に溶解し、蒸留水 を加えて全量 10 Ι とした後、0.22μm の除菌フィルタ ーを通過させ、100 ml づつ褐色びんに無菌充填して、1 剤あたり200 mgのLーテアニンを含有するドリンク剤を 製造した。

【0029】評価例、計算作業ストレス負荷による血圧

及び心拍数の上昇に対するドリンク剤の効果

健常人(男性6名、年齢28~35才)をパネルとし、 実施例4で製造したドリンク剤および実施例4において レーテアニンに代えて同量のレーグルタミン酸を加えて 製造したプラセポドリンク剤を用いた。

【0030】被験者を測定環境に慣らせるために10分 間安静にさせた後、ドリンク剤 100ml を服用させた。 さらに15分間の安静の後、VDT (Visual Display T erminal)を用いた計算作業ストレスを10分間負荷し プセル中に200 mgのL-テアニンを含有するカプセル剤 10 た。ストレス負荷は、二桁のたし算をディスプレー画面 当り20問表示し、これを40秒間でできるだけ早くや るように指示した。画面は40秒で次の画面に変わり、 もし全問できなければ被験者は不達成感を味わうことに なる。計算作業終了後、再び10分間安静にさせて試験 終了とした。その間血圧及び心拍数を連続的に測定し た。試験はサンプル投与の順序効果を考慮してブライン ドで行い、同一時間帯に日を変えて実施した。実験結果 は、安静時の血圧及び心拍数をそれぞれ100とした時 の割合で表示し、有意差検定には paired t-testを用い

> 【0031】結果を図1および図2に示すが、本発明の ドリンク剤は、計算作業負荷開始時の心拍数の上昇を著 明に抑制した(図1)。また、計算作業終了直後の拡張 期血圧も対照に比べてレーテアニン摂取群で低値を示し た(図2)。

[0032]

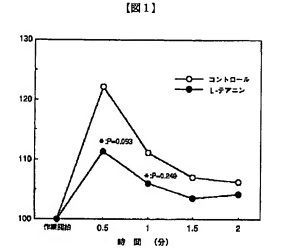
【発明の効果】本発明の抗ストレス剤は、天然植物源由 来のLーテアニンを有効成分とするから安全性に優れ、 使用に際して特別な制限がない。そのため、例えばドリ 30 ンク剤としてストレスを予防および/または軽減するた めに、日常的に用いることが可能である。

【図面の簡単な説明】

【図1】図1は評価例において、計算作業開始時(0~ 2分後) の心拍数に及ぼすL-テアニンの効果を示すグ ラフである。

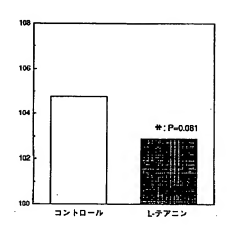
【図2】図2は評価例において、計算作業開始時(0~ 2分後)の拡張期血圧に及ぼすし-テアニンの効果を示 すグラフである。

40



計算作業開始時の心拍数に及ばすL-テアニンの効果 (安静時心拍数を100とする)

【図2】



計算作業直後(0~2分後)の拡張期血圧に及ばすし-テアニンの効果 (安静時血圧を100とする)

フロントページの続き

(72)発明者 乾 隆子

大阪府三島郡島本町若山台1丁目1番1号 サントリー株式会社生物医学研究所内